(19) 世界知的所有権機關 国際事務局



(43) 国際公開日 2004年8月26日(26,08,2004)

(10) 關際公開番号 WO 2004/072021 A1

(51) 国際特許分類7: C07C 317/14, 315/02, 315/04, 319/14, 319/20, 323/65, 323/66, HOLM 6/16, 10/40, 14/00

(21) 国際出願番号: PCTYBPY08M/001547

(22) 国際出版日: 2004年2月13日(13.02.2004)

(25) 国際出職の言語: 日本語

(26) 関際公開の書談: 日本語

(30) 優先権データ: 特額2003-037417 2003 年2 頁14 目 (14.02-2003) JP

工業株式会社 (DAJKIN INDUSTRIES, LTD.) (IP/IP): 〒5308323 大阪府大阪市北区中崎西2丁目4番12号 権田センタービル Osaka (JP).

(72) 発明者: および (75) 発明者/出願人 (米国についてのみ): 足達 健二 (ADACHI, Kenji) [BVJP]; 〒3050841 茨城県つくば市 御業が丘3番地ダイキン工業株式会社内 Baraki (JP)。 石原 寿美 (ISHIHARA, Sumi) [JP/JP]; 〒3050841 茨城 購つくば市御盎が行3番地 ダイキン工業株式会社内 Burnski (JP), 黑木 克親 (KUROKL Yoshichika) LIP/JP1: 〒3050841 茨城県つくば市御奉が丘3番地 ダイキ ン工業株式会社内 Ibaraki (JP). 板垣 聊之 (ITAGAKI, Tsuvoshi) [JPJP]: 〒3050841 茨城県つくば市御拳が 丘3番地ダイキン工業株式会社内 thataki (JP).

- (74) 代理人: 三枝 英二、外(SAEGUSA, Eiii et al.): 7 5410045 大阪府大阪市中央区道修町 1-7-1 北 浜TNKビル Osaka (JP).
- (81) 指定額(表示のない限り、全ての種類の関内保護が 可能): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BW. BY. BZ, CA, CH. CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EC, EE, EG, ES, EL GB, GD, GE, GB, GM, BR, BU, ID. H., IN. IS, JP. KE, KG, KP. KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NA. NI, NO, NZ, OM, PG, PH, PL, PT, RO, RT, SC, SD, SR, SG, SK, SL, SY, TJ, TM, TN, TR, TT, TZ, DA, UG, US, UZ, VC, VN, YU, ZA, ZM, ZW,
- (84) 指定器(表示のない器り、全ての種類の広域保護が 可能): ARIPO (BW. GB. GM. KE. LS. MW. MZ. SD. St. SZ, TZ, UG, ZM, ZW), ユーラシア (AM, AZ, BY, RG, KZ, MD, RU, TJ, TMD, B - U V / (AT, BE, BG, CH, CY, CZ, DE, DK, EE, ES, Pt, FR, GB, GR, HU, IE, IT, LU. MC, NL, PT, RO, SE, SI, SK, TR), OAPL/BF, BJ, CE, CG, CL CM, GA, GN, GO, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG),

添付公開書類: 国際語客報告書

2文字コード及び他の路話については、 定期発行される 各PCTガゼットの巻頭に掲載されている「コードと略認 のガイダンスノート」を参照。

(\$4) Title: FLUOROSUL/FONIC ACID COMPOUND, PROCESS FOR PRODUCING THE SAME, AND USE THEREOF

(54) 発明の名称: フルオロスルホン酸化合物、その製法及びその用途

(57) Abstruct: A novel fluorosulfonic acid which has a stabler and higher acidity than conventional fluorosulfonic acids; a salt of the acid; and an intermediate for the acid. Also provided is a process for producing the novel fluorosulfunic acid, from which various , derivatives can be easily synthesized. The acid is a compound represented by the general formula (1): R-St=O1, -CF-SO-H (wherein R is a group honding to the adjacent sulfur atom through a carbon atom, and represents optionally substituted alkyl, optionally
substituted haloakeyl, optionally substituted alkynyl, optionally substituted haloakenyl, optionally substituted alkynyl, opti

その塩、並びにその合成中間体を提供する。さらに、本発明は、種々の誘導体を能便に合成可能な新規フルオロス ルホン酸の製法、およびその用途をも提供する。具体的には、一般式 (1) R-S (=0) ,-CFg-SO3H (1) (式中、Rは隣接する破黄原子と炭素原子で結合する基であり、微検基を有してもよいアルキル ケニル基、置換基を有してもよいアルキニル基、置換基を有してもよいハロアルキニル基、置換基を有してもよい ■ シクロアルキル基等を示し、nは1又は2を示す)で扱される化合物又はその復等を提供する。

明細夢

フルオロスルホン酸化合物、その製法及びその用途

5

20

25

技術分野

本発明は、新規なフルオロスルホン酸及びその合成中間体に関する。また、本 発明は、該フルオロスルホン酸の製法及びその用途に関する。

背景技術

一般に、有機スルホン酸化合物は、その強い酸性度により合成反応における酸 触螺、イオン交換機等として用いられ、その塩は酸池の電解質、レジスト材料に 混合する光酸発生剤、光増感型太陽電池、キャパシター、溶媒等の広範な用途に 用いられている。中でも、スルホン酸基のα位の炭素がフッ素で凝峻されたスル ホン酸化合物は、その酸性度が極めて高く、興味深い性質を有している。

15 例えば、一般式(A):

$$R^{\circ}-CF_{2}-SO_{8}H$$
 (A)

で示されるフルオロスルホン酸は、その強酸性ゆえ酸触媒等として、またその塩 は電池の電解質等として用いられている。具体的には、次のような化合物が報告 されている。

R°がフッ楽原子またはフルオロアルキル基である化合物: R°がアリール基である化合物(J. Org. Chem., (1998), 63, 8052-8057 及び Teirahedron Leiters, (1999), 40, 4149-4152 を参照): R°がシアノ基である化合物(特開2002-3466 号公報を参照): R°がカルボキシル基、エステル基又はカルバモイル基である化合物(Ukr. Khim. Zh. (Russ. Ed.) (1986), 52(4), 405-6;1zv. Akad. Nauk SSSR, Ser. Khim. (1968), (7), 1565-70; 及び Izv. Akad. Nauk SSSR, Ser. Khim. (1967), (6), 1289-94 を参照): R°がアシル基である化合物(Zh. Org. Khim. (1975), 11(8), 1604-7を参照): R°がスルホン酸基、その塩、又はスルホンアミド基である化合物(J. Electrochem. Society (1985), 132(10), 2424-6 及び Z. Naturforsch., B; Chemical Sci. (1998), 53(2), 135-144を参照): R°が5

15

20

25

フッ化硫黄基 (-SF₅) である化合物 (Inorg. Chem. (1990), 29(22), 4588-90 を 参照) 等がある。これらのフルオロスルホン酸は、いずれも有機酸として高い酸 性度を有するという特徴を有している。

かかる強酸性フルオロスルホン酸及びその誘導体は、上記した用途に限らず、 その特徴ある性質を用いた広範な分野への応用が期待されている。そのため、上 記の公知のフルオロスルホン酸よりもさらに高い酸性度を有し、安定でかつ多様 な誘導体の合成が簡便に行える有機フルオロスルホン酸の探索が強く望まれている。

なお、J. Pluorine Chem., (1994), 67, 27-31 には、CF₃SO₂CF₂SO₂F、FSO₂CF₂SO₂F、及びCF₃SO₄CF₂SO₂CF₂SO₂F 等のフルオロスルホン酸フルオライドの報告例がある。

発明の開示

本発明は、従来のフルオロスルホン酸に比べ、安定かつ高い酸性度を有する新 規フルオロスルホン酸及びその合成中間体を提供することを目的とする。

さらに、本発明は、種々の誘導体を簡便に合成可能な該フルオロスルホン酸の 製法、及びその用途をも提供することを目的とする。

本発明者らは、上記の課題を解決することを目的として鋭意研究した結果、従 来のフルオロスルホン酸に比べより安定でかつ強い酸性度を有する新規なフルオ ロスルホン酸を製造し得ることを見出し、さらに検討を重ねることにより本発明 を完成するに至った。

即ち、本発明は、次に示すフルオロスルホン酸又はその塩、及びその製法を提 供する。

項1. 一般式:

$$-S (=O)_p - CF_2 - SO_3H$$

(式中、nは1又は2を示す)

で表される基を分子内に有する化合物又はその塩。

項2. 一般式(1):

$$R-S (=0) _{p}-CF_{2}-SO_{3}H$$
 (1)

(式中、Rは、置換基を有してもよいアルキル基、置換基を有してもよいハロアルキル基、置換基を有してもよいアルケニル基、置換基を有してもよいハロアルケニル基、置換基を有してもよいハロアルケニル基、置換基を有してもよいシクロアルキル基、置換基を有してもよいシクロアルケニル基、置換基を有してもよいシクロアルケニル基、置換基を有してもよいアリール基、置換基を有してもよい複素環基、置換基を有してもよいアルコキシカルボニル基、置換基を有してもよいアルケニルオキシカルボニル基、置換基を有してもよいアリールオキシカルボニル基、置換基を有してもよいアリールオキシカルボニル基、置換基を有してもよいアリールオキシカルボニル基、置換基を有してもよいアリールオキシカルボニル基、置換基を有してもよいアリールオキシカルボニル基、置換基を有してもよいアリールオール基、置換基を有してもよいアリールオール基、置換基を有してもよいアリールオール基、置換基を有してもよいアリールオール基、置換基を有してもよいアリールオール基、置換基を有してもよいアリールオール基、置換基を有してもよいアリールオール基、又はシアノ基を示し、nは

で表される化合物又はその塩。

10 1 又は2を示す)

項3. 一般式(2):

$$R-S-CF_3-SO_3H$$
 (2)

(但し、記号は前記に同じ)

15 で表される化合物又はその塩。

項4、一般式(3):

$$R-S (=0) _{-}CF_{3}-SO_{3}X$$
 (3)

(式中、Xはハロゲン原子を示し、他の記号は前記に同じ)

で表される化合物(但し、CF₃SO₂CF₂SO₂F、FSO₂CF₂SO₂CF₂
20 SO₂F、及びCF₃SO₂CF₂SO₂CF₂SO₂Fを除く)。

項5、一般式(4):

$$R-S-CF,-SO,X$$
 (4)

(但し、記号は前記に同じ)

で表される化合物。

25 項6. 一般式(6):

(式中、Mは水素原子又は金属原子を示し、他の記号は前記に同じ)

で表される化合物と、一般式(7):

$$Y-CH_2-SO_3M_9$$
 (7)

(式中、Yはハロゲン原子を示し、M。は金属原子を示す)

で表される化合物とを反応させて、必要に応じて塩にすることを特徴とする、一 般式(8):

$$R - S - CH_2 - SO_3H$$
 (8)

5 (但し、記号は前記に同じ)

で表される化合物又はその塩の製法。

項7. 一般式(8):

(但し、記号は前記に同じ)

10 で表される化合物又はその塩をフッ素化し、必要に応じて塩にすることを特徴とする、一般式(2):

$$R-S-CF_2-SO_3H$$
 (2)

(但し、記号は前配に同じ)

で表される化合物又はその塩の製法。

15 項8. 一般式(2):

$$R-S-CF_3-SO_3H$$
 (2)

(但し、記号は前記に同じ)

で表される化合物又はその塩を酸化し、必要に応じて塩にすることを特徴とする、 一般式 (1):

20
$$R-S (=0)_n-CF_2-SO_3H$$
 (1)

(但し、配号は前配に同じ)

で表される化合物又はその塩の製法。

項9. 一般式 (12):

$$R-S (=0)_{n}-CF_{2}-SR^{1}$$
 (12)

25 (式中、R¹は置換基を有してもよいアルキル基、置換基を有してもよいハロア ルキル基、置換基を有してもよいシクロアルキル基、又は置換基を有してもよい アリール基を示し、他の記号は前記に同じ)

で表される化合物を酸化することを特徴とする、一般式 (3):

$$R-S (=O)_{n}-CF_{2}-SO_{2}X$$
 (3)

(但し、記号は前記に同じ)

で表される化合物の製法。

項10. 一般式(3):

$$R-S (=0) , -CF_{2}-SO_{2}X$$
 (3)

5 (但し、記号は前記に同じ)

で表される化合物を加水分解し、必要に応じて塩にすることを特徴とする、一般 式 (1):

$$R-S (=0) _{p}-CF_{3}-SO_{3}H$$
 (1)

(但し、記号は前記に同じ)

10 で表される化合物又はその塩の製法。

項11. 一般式 (12a):

$$R-S (=0) = -CF_2 - S - CH_2 - Ph$$
 (12a)

(但し、記号は前記に同じ)

で表される化合物。

- 15 項12、項1又は2に記載の化合物又はその塩からなる電解質。
 - 項13.項12に記載の電解質を含有する電池。
 - 項14、項1又は2に記載の化合物又はその塩からなる酸触媒。

発明の詳細な記述

20 以下、本発明について詳細に説明する。

1. 化合物(1)及びその塩

本発明は、一般式:

$$-S (=O)_n - CF_2 - SO_2H$$

(式中、nは1又は2を示す)

25 で表される基を分子内に有する化合物又はその塩を提供する。具体的には、一般式(1):

$$R-S (=O)_{n}-CF_{2}-SO_{3}H$$
 (1)

(但し、記号は前記に同じ)

で示される化合物又はその塩を提供する。

本発明の化合物 (1) において、Rは隣接する硫黄原子と炭素原子で結合する 基である。

上記の「置換基を有してもよいアルキル基」の酸換基としては、例えば、アリール、アリールオキシ、アルコキシ、ハロアルコキシ、アルケニルオキシ、アルキニルカルボニル、アルケニルカルボニル、アルキニルカルボニル、アンル、カルバモイル、アルキルチオ、シアノ、ニトロ、アミノ、モノ若しくはジアルキルアミノ、水酸基等が挙げられる。該アルキル基は、これらの置換基から避ばれる同一又は異なる1~3個の基で置換されていてもよい。

10

15

20

25

本発明の化合物 (1) において、Rで示される「置換基を有してもよいハロアルキル基」の「ハロアルキル基」としては、アルキル基の少なくとも1個の水素原子がハロゲン原子で置換されている基であり、例えば、直鎖又は分枝鎖の $C_1 \sim C_{20}$ のハロアルキル基が挙げられる。特に、ハロゲン原子がフッ素原子である直鎖又は分枝鎖の $C_1 \sim C_{20}$ のフルオロアルキル基が挙げられる。具体的には、トリフルオロメチル、パーフルオロプロビル、パーフルオロイソプロビル、パーフルオロブチル、パーフルオロプロビル、パーフルオロブチル、パーフルオロブロビル、パーフルオロアルキル基:トリフルオロエチル、トリクロロエチル、テトラフルロロエチル、ヘキサフルオロイソプロビル、2 - (パーフルオロオクチル) エチル、IB, IB, 3H-テトラフルオロプロビル、IB, IB, 5H-オクタフルオロベンチル、パーフルオロ - - メチルオクチル、4 IIーオクタフルオロブチル、6 - プロモヘキシル、5 、6 - ジプロモヘキシル、8 - コードオクチル、1 H, 1 H, 7 H - ドデカフルオログチル、6 - (パーフルオロブチル)へキシル、2 - (パーフルオロ - 5 - メチルヘキシル)、エチル、

15

25

2-(パーフルオロオクチル)エチル、3-(パーフルオロオクチル)プロビル、 3- (パーフルオロー3-メチルブチル) エチル、1H、1H-2、5-ジ(ト リフルオロメチル) - 3、6 - ジオキサウンデカフルオロノニル基等の直鎖又は 分枝鎖のC、~C。のポリフルオロアルキル基が挙げられる。特に、C、~C。の パーフルオロアルキル基又はC、~C。のポリフルオロアルキル基が好ましい。

上記の「置換基を有してもよいハロアルキル基」の置換基としては、例えば、 アリール、アリールオキシ、アルコキシ、ハロアルコキシ、アルケニルオキシ、 アルキニルオキシ、アルコキシカルボニル、アルケニルカルボニル、アルケニル、 アルキニルカルボニル、アシル、カルバモイル、アルキルチオ、シアノ、ニトロ、 アミノ、モノ若しくはジアルキルアミノ、水酸基、パーフルオロアルケニル、パ

ーフルオロアルケニルオキシ基等が挙げられる。該ハロアルキル基は、これらの 需換基から選ばれる同一又は異なる1~3個の基で置換されていてもよい。 上記のパーフルオロアルケニル基としては、F。C=CF-、FC(CF。)=

CF-、F。C=C(CF。)-等で示されるC。~C。パーフルオロアルケニル基 が例示される。パーフルオロアルケニルオキシ基としては、F。C=CF-O-、 FC (CF_a) = CF-O-、F_aC=C (CF_a) -O-等で示されるC_a~C_a パーフルオロアルケニルオキシ基が例示される。

本発明の化合物 (1) において、Rで示される「置換基を有してもよいアルケ ニル基」の「アルケニル基」としては、直鎖又は分枝鎖のC。~C。アルケニル 20 基が挙げられる。例えば、ビニル、クロチル、1-プロベニル、イソプロベニル、 アレニル、2-ブテニル、1、3-ブタジエニル、3-ベンテニル、4-ペンテ ニル、イソプレニル、4-ヘキセニル、5-ヘキセニル、3、5-ヘキサジエニ ル、7ーオクテニル、スチニル、シンナミル、5、7、9ーデカトリエニル、1 7-オクタデセニル、2-ノニル-2-ブテニル基等が挙げられる。なお、アル ケニル基は、エボキシドのように酸化されていてもよい。

上記の「爾線基を有してもよいアルケニル基」の置換基としては、例えば、ア リール、アリールオキシ、アルコキシ、ハロアルコキシ、アルケニルオキシ、ア ルキニルオキシ、アルコキシカルボニル、アルケニルカルボニル、アルキニルカ ルボニル、アシル、カルバモイル、アルキルチオ、シアノ、ニトロ、アミノ、モ ノ若しくはジアルキルアミノ、水酸基等が挙げられる。該アルケニル基は、これ らの置極基から激げれる同一又は異なる1~3個の基で置極されていてもよい。

本発明の化合物(1)において、Rで示される「置換基を有してもよいハロアルケニル基」の「ハロアルケニル基」としては、前述のアルケニル基の少なくとも1個の水素原子がハロゲン原子で置換されている基であり、例えば、直鎖又は分枝鎖の $C_2 \sim C_{20}$ のハロアルケニル基が挙げられる。特に、ハロゲン原子がフッ素原子である直鎖又は分枝鎖の $C_2 \sim C_{20}$ のフルオロアルケニル基が挙げられる。

上記の「置換基を有してもよいハロアルケニル基」の置換基としては、例えば、 アリール、アリールオキシ、アルコキシ、ハロアルコキシ、アルケニルオキシ、 アルキニルオキシ、アルコキシカルボニル、アルケニルカルボニル、アルキニル カルボニル、アシル、カルバモイル、アルキルチオ、シアノ、ニトロ、アミノ、 モノ若しくはジアルキルアミノ、水酸基等が挙げられる。酸ハロアルケニル基は、 これらの置換基から選ばれる同一又は異なる1~3個の基で置換されていてもよい。

10

15

20

25

本発明の化合物 (1) において、Rで示される「置換基を有してもよいアルキニル基」の「アルキニル基」としては、エチニル、2ープロピニル、2ープチニル、3ープチニル、3ーペンチニル、4ーペンチニル、4ーペンチニル、5ーペキシニル、2ーペンテンー4ーイニル、4ーエチルー5ーペプチニル、7ーオクチニル、8ーデシニル、15ーペキサデシニル等の直鎖又は分歧鎖の $C_2 \sim C_2$ のアルキニル基が挙げられる。特に、 $C_2 \sim C_{10}$ のアルキニル基が挙げられる。これらのアルキニル基には、二重結合が含まれていてもよい。

上記の「饠機基を有してもよいアルキニル基」の置換基としては、例えば、ハロゲン原子、アリール、アリールオキシ、アルコキシ、ハロアルコキシ、アルケニルオキシ、アルキニルオキシ、アルキニルオキシ、アルキニルオキン、アルキニルオキン、アルキニルオキン、アルキニル、アルキールカルボニル、アシル、カルバモイル、アルキルチオ、シアノ、ニトロ、アミノ、モノ若しくはジアルキルアミノ、水酸基等が挙げられる。該アルキニル基は、これらの置換基から選ばれる同一又は異なる1~3個の基で置換されていてもよい。

本発明の化合物(1) において、Rで示される「置換基を有してもよいハロアルキニル基」の「ハロアルキニル基」としては、前述のアルキニル基の少なくとも1つの水素原子がハロゲン原子で置換された基であり、C2~C10のハロアルキニル基が挙げられる。これらのアルキニル基には、二重結合が含まれていてもよい。ハロゲン原子は、フッ素原子が好ましい。

上記の「置換基を有してもよいハロアルキニル基」の置換基としては、上述の「震換基を有してもよいアルキニル基」の置換基が挙げられる。該ハロアルキニル基は、これらの置換基から選ばれる同一又は異なる基で置換されていてもよい。本発明の化合物(1)において、Rで示される「置換基を有してもよいシクロアルキル基」の「シクロアルキル基」としては、シクロプロビル、シクロプチル、シクロペンチル、シクロペキシル、シクロペプチル、デカヒドロナフタレニル、ノルボルニル、ビシクロ [3.2.1] オクチル、ビシクロ [5.2.0] ノニル、スピロ [3.4] オクチル、スピロ [4.5] デシル、スピロビシクロペキシル基等のC。ペC。のシクロアルキル基が挙げられる。特に、シクロプチル、シクロペンチル、シクロペキシル基等のC。ペC。のシクロアルキル基が挙げられる。

10

15

20

25

上記の「置換基を有してもよいシクロアルキル基」の置換基としては、例えば、ハロゲン原子、アルキル、アリール、アリールオキシ、アルコキシ、ハロアルコキシ、アルケニルオキシ、アルキニルオキシ、アルコキシカルボニル、アルケニルカルボニル、アルキニルカルボニル、アシル、カルバモイル、アルキルチオ、シアノ、ニトロ、アミノ、モノ若しくはジアルキルアミノ、水酸基等が挙げられる。該シクロアルキル基は、これらの置換基から選ばれる同一又は異なる1~3個の基で層換されていてもよい。

本発明の化合物 (1) において、Rで示される「置換基を有してもよいシクロアルケニル基」の「シクロアルケニル基」としては、シクロプテニル、シクロペンテニル、シクロペンタジエニル、シクロペキセニル、1、3 - シクロペキサジエニル、ノルボルネニル、メンテニル、ボルネニル、インデニル、オクタヒドロサフタレニル、2 - シクロペキセンスピロ- 2 - ンクロペンテニル基等の- 2 -

基が挙げられる。

10

15

20

25

上記の「置換基を有してもよいシクロアルケニル基」の置換基としては、上述 の「置換基を有してもよいシクロアルキル基」の置換基が挙げられる。該シクロ アルケニル基は、これらの置換基から選ばれる同一又は異なる1~3個の基で置 換されていてもよい。

本発明の化合物 (1) において、Rで示される「鬱族基を有してもよいアリール基」の「アリール基」としては、フェニル、ナフチル、フェナントリル、アントリル、ピレニル基等の $C_6 \sim C_{20}$ の単環、2 環、3 環又は4 環のアリール基が挙げられる。特に、フェニル基である。

上記の「置換基を有してもよいアリール基」の置換基としては、例えば、ハロゲン原子、アルキル、アルケニル、アリール、アリールオキシ、アルコキシ、ハロアルコキシ、アルケニルオキシ、アルキニルオキシ、アルコキシカルボニル、アルケニルカルボニル、アルキニルカルボニル、アルトルチオ、シアノ、ニトロ、アミノ、モノ若しくはジアルキルアミノ、水酸基等が挙げられる。該アリール基は、これらの置換基から選ばれる同一又は異なる1~3個の基で置換されていてもよい。

「置換基を有するアリール基」の具体例としては、例えば、トルイル、クロロフェニル、フルオロフェニル、ジクロロフェニル、ジフルオロフェニル、ペンタフルオロフェニル、シアノフェニル、ニトロフェニル、ジニトロフェニル、メトキシフェニル、ジフェニル、ビニルフェニル、プロペニルフェニル蒸等が挙げられる。

本発明の化合物(1)において、Rで示される「繊維基を有してもよい複素票基」の「複素環基」としては、脂肪族複素環基、芳香族複素環基が挙げられる。

脂肪族複素

素基としては、例えば、窒素原子、酸素原子、硫黄原子、リン原子、 シリコン原子、及びホウ素原子からなる群から選ばれる同一又は異なる1~4個 のヘテロ原子を含む、単環、2環又は3環のC5~C20脂肪族複素

素が挙げられる。配脂肪族複素

環基の複素

現には二重結合が含まれていてもよい。また、各 ヘテロ原子は、酸化されていてもよい。具体的には、ピベリジル、ピベラジル、 ピロリジル、テトラヒドロフリル、ピラニル、ジオキソラニル、ジオキサニル、 テトラヒドロチエニル、ペンタメチレンスルフィジル、ジチアニル、チオキサニル、ピロリジニル、ピペリジニル、モルホリニル基等が例示される。特に、単環のC。~C。脂肪族複素環基である。

芳香族複素樂基としては、例えば、窒素原子、酸素原子、酸素原子、リン原子、シリコン原子、及びホウ素原子からなる群から選ばれる同一又は異なる1~4個のヘテロ原子を含む、単環、2環又は3環のC。~C1。芳香族複素環基が挙げられる。具体的には、フリル、チエニル、イミダゾリル、オキサゾリル、チアゾリル、ピロリル、ピロリジニル、トリアゾリル、テトラゾリル、ベンゾチアゾリル、ベンゾイミダゾリル、オキサジアゾリル、チアジアゾリル、インドリル、ピラジニル、シノリニル、キノリル、イソキノリル、キノキサリニル、ピラジニル、ピリジル、ベンゾフリル、ベンゾチエニル、テトラゾリル、イソベンゾフラニル、クロメニル、チアントレニル、イソチアゾリル、フェノキサチニル基等が例示される。特に、単環のC。~C。脂肪族複素環基である。

10

15

20

25

「懺娘基を有してもよい被素環基」の置換基としては、例えば、ハロゲン原子、 アルキル、アリール、アリールオキシ、アルコキシ、ハロアルコキシ、アルケニ ルオキシ、アルキニルオキシ、アルコキシカルボニル、アルケニルカルボニル、 アルキニルカルボニル、アシル、カルパモイル、アルキルチオ、シアノ、ニトロ、 アミノ、モノ若しくはジアルキルアミノ、水酸基等が挙げられる。該該素環基は、 これらの置換基から選ばれる同一又は異なる1~3個の基で置換されていてもよ

本発明の化合物 (1) において、Rで示される「置換基を有してもよいアルコキシカルボニル基」の「アルコキシカルボニル基」としては、直鎖又は分較質の $C_1 \sim C_{10}$ のアルコキシカルボニル基が挙げられる。具体的には、メトキシカルボニル、エトキシカルボニル、n-プロボキシカルボニル、イソプロボキシカルボニル、n-プトキシカルボニル、イソプトキシカルボニル、n-プトキシカルボニル、イソプトキシカルボニル、n-プトキシカルボニル

上記の「置換基を有してもよいアルコキシカルボニル基」の置換基としては、 例えば、ハロゲン原子、アリール、アリールオキシ、アルコキシ、ハロアルコキ

15

20

25

シ、アルケニルオキシ、アルキニルオキシ、アルコキシカルボニル、アルケニル カルボニル、アルキニルカルボニル、アシル、カルバモイル、アルキニチオ、シ アノ、ニトロ、アミノ、モノ若しくはジアルキルアミノ、水酸基等が挙げられる。 該アルコキシカルボニル基は、これらの置換基から選ばれる同一又は異なる1~ 3個の基で置換されていてもよい。

「置換基を有するアルコキシカルボニル基」としては、具体的には、2-フェニルエチルオキシカルボニル、ベンジルオキシカルボニル、1-フェニルエチルオキシカルボニル、3-フェニルプロビルオキシカルボニル、4-フェニルブチルオキシカルボニル、ナフチルオキシカルボニル基などが挙げられる。

本発明の化合物(1)において、Rで示される「置機基を有してもよいアルケニルオキシカルボニル基」の「アルケニルオキシカルボニル基」としては、例えば、ビニルオキシカルボニル、2-プロベニルオキシカルボニル、3-ベンテニルオキシカルボニル、5-ヘキセニルオキシカルボニル、7-オクテニルオキシカルボニル、3.5-ヘキサジエニルオキシカルボニル、7-オクテニルオキシカルボニル基等が挙げられる。

上記の「置換基を有してもよいアルケニルオキシカルボニル基」の置換基としては、上述の「置換基を有してもよいアルコキシカルボニル基」の置換基が挙げられる。アルケニルオキシカルボニル基は、これらの置換基から選ばれる同一又は異なる1~3種の基で置換されていてもよい。

本発明の化合物(1) において、Rで示される「置換基を有してもよいアルキ ニルオキシカルボニル基」の「アルキニルオキシカルボニル基」としては、例え ば、エチニルオキシカルボニル、2 - プロビニルオキシカルボニル、3 - ベンチ ニルオキシカルボニル、4 - ヘキシニルオキシカルボニル、5 - ヘキシニルオキ シカルボニル、8 - デシニルオキシカルボニル基等が挙げられる。

上記の「置換基を有してもよいアルキニルオキシカルボニル基」の置換基としては、上述の「置換基を有してもよいアルコキシカルボニル基」の置換基が挙げ られる。該アルキニルオキシカルボニル基は、これらの置換基から選ばれる同一 又は異なる1個の基で置換されていてもよい。

本発明の化合物 (1) において、Rで示される「置換基を有してもよいアリー

25

ルオキシカルボニル基」の「アリールオキシカルボニル基」としては、単環、2 環又は3環のC₁~C₁₄アリールオキシカルボニル基が挙げられる。具体的には フェノキシカルボニル、ナフチルオキシカルボニル、フェナンスリルオキシカル ボニル、アンスリルオキシカルボニル基等が何宗される。

上記の「置換基を有してもよいアリールオキシカルボニル基」の置換基として は、上述の「置換基を有してもよいアルコキシカルボニル基」の置換基が挙げら れる。該アリールオキシカルボニル基は、これらの置換基から選ばれる同一又は 異なる1~3個の基で置換されていてもよい。

本発明の化合物(1) において、Rで示される「置換基を有してもよいアシル基」の「アシル基」としては、ホルミル、アセチル、プロビオニル、n ーブチリル、イソブチリル、パレリル、イソバレリル、ピパロイル基等の直鎖又は分枝鎖のC₁~C₆のアルカノイル基、ペンゾイル、ナフトイル基等のアリールカルボニル基等が挙げられる。

上記の「置換基を有してもよいアシル基」の置換基としては、例えば、ハロゲン原子、アルキル、アリール、アリールオキシ、アルコキシ、ハロアルコキシ、アルケニルオキシ、アルキニルオキシ、アルコキシカルボニル、アルケニルカルボニル、アルキニルカルボニル、アシル、カルバモイル、アルキルチオ、シアノ、ニトロ、アミノ、モノ若しくはジアルキルアミノ、水酸基等が挙げられる。該アルコキシカルボニル基は、これらの置換基から選ばれる同一又は異なる1~3個20 の基で優換されていてもよい。

個歳基を有するアシル基として、具体的には、クロロアセチル、プロモアセチル、ジクロロアセチル、トリフルオロアセチル基等の配歳アセチル基:メトキシアセチル、エトキシアセチル基等のアルコキシ置換アセチル基:メチルチオアセチル基等のアルキルチオ置換アセチル基:フェノキシアセチル、フェニルチオアセチル、2-クロロベンゾイル、3-クロロベンゾイル、4-クロロベンゾイル、4-メトキシベンゾイル、4-メトルベンゾイル、4-メトキシベンゾイル、4-シアノベンゾイル、4-ニトロベンゾイル、4-ビニルベンゾイル基等の置換ペンゾイル基等が研示される。

本発明の化合物(1)において、Rで示される「置換基を有してもよいカルバ

15

20

25

モイル基」としては、式: - CONR*R*で示される基が挙げられる。R*及びR*としては、例えば、独立して水素原子、アルキル、ハロアルキル、アリール、ハロアリール、アラルキル基等が挙げられる。「置換基を有するカルバモイル基」の具体例としては、N-メチルカルバモイル、N、N-ジェチルカルバモイル、N・フェニルカルバモイル、N・フロロフェニルカルバモイル、N・N・ジェチルカルバモイル、接等が挙げられる。

本発明の化合物(1)は、スルホン酸基を有しているため、塩を形成し得る。 本発明の化合物(1)の塩としては、金属塩、オニウム塩などが挙げられる。 本発明の化合物(1)の金属塩を形成し得る金属原子としては、電子を放出し てカチオンとなり得るものであればよく、例えば、リチウム、ナトリウム、カリ ウム、セシウム等のアルカリ金属:ベリリウム、マグネシウム、カルシウム、パ リウム等のアルカリ土類金属:セリウム、銅、ニッケル、銀、サマリウム、イッ トリウム、ユーロビウム、ハフニウム、ランタニウム、スカンジウム等の遷移金 属:その他、スズ、水銀、亜鉛、インジウム等の金属が挙げられる。そのうち、 リチウム、ナトリウム、カリウム等のアルカリ金属が好ましい。

本発明の化合物(1)のオニウム塩としては、含窒素オニウム塩、ホスホニウム塩などが例示される、好ましくは、含窒素オニウム塩である。

舎室業オニウム塩としては、例えば、アンモニウム塩、窒素原子上の水素原子が1~4個の置換基で置換されたアンモニウム塩、置換基を有してもよい合窒素 複素環のオニウム塩、ホスホニウム塩等が挙げられる。

窒素上の水素原子が1~4個の置換基で置換されたアンモニウム塩の置換基としては、アルキル、アラルキル、アリール、シクロアルキル、ハロアルキル、アルコキシアルキル基等が例示される。特に、空素上の水素原子が、同一又は異なる3又は4個のアルキル(好ましくは $C_1 \sim C_{10}$ アルキル)基で置換されたアンモニウム塩である。

置級基を有してもよい含窒素複素環のオニウム塩を構成する含窒素複素環としては、含窒素脂肪族複素環又は含窒素芳香族複素環が挙げられる。含窒素脂肪族複素環としては、ピペリジン、ピペラジン、アジリジン、アゼチジン、ピロリジン、1、4ージメチルピロリジン、3、5ージメチルピペリジン、1、4ージメチルピ

ペラジン、キヌクリジン、1、4ージアザビシクロ(2,2,2) オクタン、モルホリン、チオモルホリン、4ーメチルモルホリン等が例示される。また、含窒素芳香族複素環としては、ピリジン、ピラジン、ピリミジン、トリアゾール、オキサゾール、ピロール、1ーメチルピロール、ピラゾール、イミダゾール、1ーメチルイミダゾール、テトラゾール、イソチアゾール、チアゾール、インドール、カルバゾール、ベンズオキサゾール、ブリン、ジピリジル、ピリダジン、トリアジン、キノリン、ピキノリン、イソキノリン、アクリジン、キノザリン、キナゾリン、フタラジン、フェナントリジン、フェナントロリン等が例示される。特に、ピリジン、イミダゾール、1、2、4ートリアゾール等が解示される。特に、ピリジン、イミダゾール、1、2、4ートリアゾール等が解示される。

これらの含窒素複素類のオニウム塩の置換基として、アルキル、ハロアルキル、シクロアルキル、アラルキル、アリール、ハロゲン原子、アルコキシ、アリール オキシ、アラルキルオキシ、アルコキシカルポニル、アリールオキシカルポニル、アシル、ニトロ、シアノ、アミノ、モノ又はジアルキルアミノ、水酸基等が例示される。含窒素複素類のオニウム塩は、これらの置換基から選ばれる同一又は異なる1~3個の基で置換されていてもよい。

10

15

20

25

舎窒素複素機のオニウム塩としては、特に、トリアルキル(特に、トリC₁~ C₆アルキル)アンモニウム塩、ビリジニウム塩、イミダゾリウム塩、又は1, 2、4ートリアゾリウム塩などが好適である。

ホスホニウム塩としては、リン原子上に3又は4個の置換基を有するホスホニウム塩等が挙げられる。該ホスホニウム塩の置換基としては、アルキル、アラルキル、アリール、シクロアルキル、ハロアルキル、アルコキシアルキル基等が例示され、該ホスホニウム塩のリン原子は、これらの置換基から還ばれる同一又は異なる3又は4個の基で置換されている。

本発明の化合物(1)の具体例としては、一般式(1)において、Rが置換基 を有してもよいアルキル基、置換基を有してもよいハロアルキル基、置換基を有 してもよいアルケニル基、置換基を有してもよいハロアルケニル基、置換基を有 してもよいシクロアルキル基、又は置換基を有してもよいアリール基であり、n が1又は2(特に2)である化合物、又はそのアルカリ金属塩又は含窒素オニウ ム塩が挙げられる。

25

置換基を有してもよいハロアルキル基としては、アリール、アルコキシ基、ハロアルケニルオキシ(好ましくは、 $C_2 \sim C_4$ パーフルオロアルケニルオキシ又は $C_2 \sim C_4$ ポリフルオロアルケニルオキシ)、及びアルケニルオキシ(好ましくは、 $C_2 \sim C_4$ アルケニルオキシ) 基から選ばれる同一又は異なる $1 \sim 2$ 個の基で置換されていてもよい $C_1 \sim C_2$ 。(好ましくは $C_2 \sim C_1$ 。)ハロアルキル基が挙げられる。 特に、 $C_1 \sim C_1$ 。パーフルオロアルキル基又は $C_1 \sim C_1$ 。ポリフルオロアルキル基である。

置検基を有してもよいアルケニル甚としては、アリール及びアルコキシ基から 選ばれる同一又は異なる $1\sim2$ 個の基で関換されていてもよい $C_2\sim C_{20}$ (好ま しくは $C_2\sim C_2$ 、)アルケニル基が挙げられる。

置娘基を育してもよいハロアルケニル基としては、アリール及びアルコキシ基 から選ばれる同一又は異なる $1\sim2$ 個の基で置換されていてもよい $C_0\sim C_{20}$ (好ましくは $C_2\sim C_{10}$ 、より好ましくは $C_2\sim C_4$)ハロアルケニル基が挙げら れる。特に、 $C_2\sim C_{10}$ (好ましくは $C_2\sim C_4$)のパーフルオロアルケニル基で ある。

置換基を有してもよいシクロアルキル基としては、アリール及びアルコキシ基 から選ばれる同一又は異なる $1\sim2$ 個の基で置換されていてもよい $C_s\sim C_s$ (好ましくは $C_s\sim C_s$)シクロアルキル基が挙げられる。

アルカリ金属塩を形成するアルカリ金属原子としては、リチウム、ナトリウム マはカリウムが挙げられ、リチウムが好ました。

含窒素オニウム塩としては、アリール、アルキル、及びアラルキルから選ばれる同一又は異なる1~4個の基で置換されていてもよいアンモニウム塩、或いはアリール、アルキル及びアラルキルから選ばれる同一又は異なる1~2個の基で置換されていてもよい含窒素複素環のオニウム塩が挙げられる。含窒素オニウム塩としては、特に、トリアルキルアンモニウム塩、ビリジニウム、イミダゾリウム、又は1、2、4ートリアゾリウムなどが好資である。

本発明の化合物 (1) のうち、他の具体例としては、一般式 (1) において、 10 Rが1~2個のハロゲン原子で置換されていてもよいフェニル基、nが1又は2 (終に2) である化合物、又はそのトリ C_1 ~ C_6 アルキルアンモニウム塩が挙げ られる。

また、本発明は、化合物 (1) 又はその塩の合成中間体である、一般式 (2): R-S-CF。-SO。H (2)

15 (但し、記号は前記に同じ)

20

25

で表される化合物又はその塩、一般式 (3):

$$R - S (= O)_{n} - CF_{2} - SO_{2}X$$
 (3)

(式中、Xはハロゲン原子を示し、他の記号は前記に同じ)

で表される化合物(但し、CF₈SO₂CF₂SO₂F、FSO₂CF₂SO₂CF₂SO₂CF₂SO₂F、及びCF₈SO₂CF₂SO₂CF₂SO₂Fを除く)、及び一般式(4):

$$R-S-CF_2-SO_2X$$
 (4)

(但し、記号は前記に同じ)

で表される化合物をも提供する。これらの化合物はいずれも新規な化合物である。なお、化合物 (2) \sim (4) におけるRは、化合物 (1) におけるRと同義である。また、化合物 (3) 及び (4) におけるXで示されるハロゲン原子は、フッ素原子、塩素原子、臭素原子、又はヨウ素原子を表す。

本発明の化合物(1) 又はその塩は、例えば、以下の<スキーム1>及び<スキーム2>のようにして製造されるが、これらに限定されるものではない。 <スキーム1>

(式中、Mは水素原子又は金属原子を示し、Yはハロゲン原子を示し、M。は金 属原子を示し、他の記号は前記に同じ) (化合物(8)は、化合物(6)と化合物(7)本、海媒の存在下、塩基の存在

化又は非存在化反応させた後、酸処理することにより製造することができる。こ 5 こで、M。で示される金属原子とは、Li、Na、K等のアルカリ金属であれば よい。溶媒としては、反応に悪影響を及ぼさない溶媒であればよく、例えば、テ トラヒドロフラン、ジオキサン、アセトニトリル、ジメチルスルホキシド、メタ ノール、エタノール、水等、又はこれらの混合溶媒が例示される。塩基としては、 例えば、水酸化ナトリウム、水酸化カリウム、炭酸カリウム、水素化ナトリウム、 10 水準化カリウム等の填基が挙げられる。Mが金屋原子の場合は、塩基を用いるこ となく反応させることもできる。化合物 (7) の使用量は、化合物 (6) 1当量 に対し、0、1~10当無程度、好ましくは0、5~2当量程度である。塩基の 使用量は、化合物(6)1当量に対し、0.5~10当量程度、好ましくは0. 8~1.5当最存度である。反応温度は、通常、-20~200℃程度であれば 15 よい、続く酸処理に用いられる酸としては、塩酸、硫酸等が好適に用いられる。 化合物(2)は、化合物(8)を、溶媒の存在下又は非存在下、フッ素化剤を 用いてフッ素化することにより製造することができる。溶媒としては、反応に悪

影響を及ぼさない溶媒であればよく、例えば、テトラヒドロフラン、シオキサン、アセトニトリル、ジメチルスルホキシド、ヘキサン、ヘブタシ、オクタン、塩化メチレン、酢酸エチル、半酸、酢酸、フッ化水溶等、又はこれらの混合溶媒が例示される。フッ素化剤としては、XeF2、アセチルハイボフルオライト、Nーフルオロピリジニウム塩、Nーフルオロー2,4,6ートリメチルピリジニウム塩、N,N'ージフルオロー2,2'ービビリジニウム塩、1ーフルオロー4ークロロメチルー1,4ージアゾニアビシクロ[2.2.2]オクタンビス(テトラフルオロボレート)、5フッ化ヨウ素、フッ素ガス等が挙げられるが、5フッ化コウ素が特に好ましい。フッ素化剤の使用量は、化合物(8)1当量に対し、通常、0.8~10当量程度、好ましくは1~5当量程度である。反応温度は、通常、-100~200世程度であればよい。なお、化合物(2)は、酸処理することなく、反応で用いた塩基との塩として得ることもできる。

化合物(1)は、化合物(2)又はその塩を、溶媒の存在下、酸化剤を用いて 酸化することにより製造することができる。溶媒としては、反応に悪影響を及ぼ さない溶媒であればよく、例えば、アセトニトリル、メタノール、エタノール。 15 塩化メチレン、水、酢酸等、又はこれらの混合溶媒が例示される。酸化剤として は、例えば過酸化水素、過酢酸、ヒドロベルオキシド、ペルオキシ硫酸カリウム。 過マンガン酸塩、過ホウ酸ナトリウム、酸素+器移金屋触媒、メタ過ヨウ素酸ナト リウム、メタクロロ過安息香酸、酸化オスミウム(VII)、酸化ルテニウム(VII)、硝 20 酸、クロム酸、二クロム酸ナトリウム、ハロゲン、次亜塩素酸ナトリウム、ヨー ドベンゼンジクロリド、ヨードベンゼンジアセタート、オゾン、--- 重項酸素等が 挙げられ、これらの酸化剤により化合物(1)を与える。簡便性、経済性の観点 から、渦酸化水薬を用いる酸化反応が好ましく、渦酸化水素を用いる方法として は、たとえば、(Pesivovdv, (1-2), 29-41, 2001) を挙げることができる。なお、 原料化合物(2)が塩の場合でも、上記と同様にして目的の化合物(1)の塩を 25 得ることもできる。

化合物(4)は、化合物(2)又はその塩を、ハロゲン化剤でハロゲン化(ス ルホン酸ハライド化)することにより製造することができる。ハロゲン化剤とし ては、例えば、塩化チオニル、オキサリルクロリド、塩化ホスホリル、五塩化リ ン等が例示される。反応条件は公知の条件を採用することができる。

化合物(3)は、化合物(4)を出発物質として、化合物(2)から化合物(1) を製造する方法と同様にして製造することができる。

化合物(1)は、化合物(3)を加水分解することにより製造することができ る。加水分解は、塩基性条件下でも酸性条件下でも実施することができる。用い る塩基としては、水酸化ナトリウム、水酸化カリウム、水酸化リチウム等のアル カリ金属塩基又は、アンモニア、ジエチルアミン、ジイソプロピルアミン、トリ エチルアミン、アニリン、ピリジン等の有機熔基が挙げられる。酸としては、塩 酸、硫酸、硝酸、ギ酸、酢酸、トリフルオロ酢酸、メタンスルホン酸、トリフル オロメタンスルホン酸、などが継げられる。酸又は塩基の使用量は、化合物(4) ン酸は、必要に応じて、公知の方法に準じて各種塩に変換することができる。

〈スキーム2〉

10

(1)

(式中、R1は置機基を有してもよいアルキル基、置換基を有してもよいハロア 15 ルキル基、置換基を有してもよいシクロアルキル基、又は置換基を有してもよい アリール基を示し、Wはハロゲン原子、-SR¹、-SO₀R¹を示し、他の記号は前記に同じ)

R1で示される。鬱極基を有してもよいアルキル基、鬱極基を有してもよいハ ロアルキル基、置換基を有してもよいシクロアルキル基、又は置換基を有しても 20

20

25

よいアリール基は、本発明の化合物(1)におけるRと同義である。

化合物 (9) は、化合物 (6 a) と公知化合物であるHCF₂C1とを、溶媒中、塩基の存在下反応させることにより製造することができる。例えば、Pestycydy, (1-2)、29-41、(2001)の記載に従って製造することができる。

化合物 (10) は、化合物 (9) を出発物質として前記<スキーム1>における化合物 (2) から化合物 (1) を製造する方法と同様にして製造することができる。酸化剤としては、過酸化水素が好ましい。

化合物 (12) は、化合物 (10) と化合物 (11) を、溶媒中、塩基の存在 下反応することにより製造することができる。溶媒としては、反応に悪影響を及 ぼさない溶媒であればよく、例えば、テトラヒドロフラン、ジオキサン、アセト ニトリル、ジメチルスルホキシド、ジメチルホルムアミド、塩化メチレン、水等 が例示される。塩基としては、水酸化ナトリウム、水酸化カリウム、tertー ブトキシカリウム、水素化ナトリウム、水素化カリウム等が例示される。化合物 (11) の使用量は、化合物 (10) 1当量に対し、通常、0.5~5当量程度、

15 好ましくは1~2当量程度である。塩基の使用量は、化合物(10)1当量に対し、通常、0.5~5当量程度、好ましくは0.8~1.2当量程度である。反応温度は、通常、-100~100℃程度であればよい。例えば、J.Fluorine.Chen.43.53-66.(1989)の記載に従い製造することができる。

化合物 (3) は、化合物 (12) を、酸化剤により酸化することにより製造することができる。酸化剤としては、分子状ハロゲン、特に塩素 (ガス) が挙げられる (酸化的塩素化反応)。例えば、J. Org. Chen., 44, 1708-1711, (1979)、J. Fluorine. Chem., 43, 27-34, (1989)、米国特許 4329435 号公報 等の記載に従って製造することができる。

ここで、R¹としては、酸化反応の簡便さの点から、ベンジル基、炭素数1~ 6の直鎖アルキル基、tープチル基が好ましく、なかでもベンジル基が特に好ま しい。

また、Xがフッ素原子(F)の場合、フッ素ガスを作用させてもよいが、クロ ロスルホニル体に更にフッ化カリウムなどのフッ化物を反応させることによって も合成することができる。

化合物(1)は、化合物(3)を出発物質として前記<スキーム1>における 化合物(3)から化合物(1)を製造する反応と同様にして製造することができる。

なお、本発明の目的化合物を合成するにあたり、官能基を適切な保護基で保護 し、また必要がなくなれば脱保護してもよい。保護基の使用は、当業者の知識で 適官選択可能である。

なお、本発明において特に断りのない限り、アルキルとは、直鎖又は分紡績の C,~C。のアルキルを表し、好ましくはC、~C。のアルキルを表す。ハロアル キルとは、直鎖又は分岐鎖のC、~C。。のハロアルキルを表し、好ましくはC、~ C。のハロアルキルを表す。ハロアルキルは、直鎖又は分粒鎖のC、~C。。アルキ 10 ルの少なくとも1個の水素原子がハロゲン原子で優換されている。アルケニルと は、直鎖又は分岐鎖の $C_2 \sim C_{20}$ のアルケニルを表し、好ましくは $C_2 \sim C_6$ のア ルケニルを表す。アルキニルとは、直鎖又は分岐鎖のC。~C、。のアルキニルを 表し、好ましくはC。~C。のアルキニルを表す。シクロアルキルとはC。~C、。 のシクロアルキルを表し、好ましくはC。~C。のシクロアルキルを表す。アルコ 15 キシとは、直鎖又は分岐鎖のC、~C。。のアルコキシを表し、好ましくはC、~C 。のアルコキシを表す、アリールとは、単環、2環又は3環のC。~C」のアリー ルを表し、好ましくはフェニルである。アラルキルとは、C、~C、のアラルキ ルを表し、好ましくはC、~C。のアラルキルを表す。ハロゲン原子とは、フッ素 20 原子、塩素原子、臭素原子、又はヨウ素原子を表す。アシルとしては、ホルミル、 アセチル、プロピオニル、nーブチリル、イソブチリル、バレリル、イソバレリ ル、ピバロイル基等の直鎖又は分枝鎖のC、~C。のアルカノイル基、ペンゾイル、 ナフトイル基等のアリールカルボニル基等が挙げられる。カルバモイルとは、式: -CONR®R®が挙げられる。R®及びR®としては、例えば、独立して水素原子、 アルキル、ハロアルキル、アリール、ハロアリール、アラルキル基等が挙げられ 25

11. 本発明化合物の特件

る。これらの基としては、上述のものが挙げられる。

本発明のフルオロスルホン酸は、従来には報告例のない新規化合物であり、高 い酸件度を有するという特徴を有している。一般に、スルホン酸基の近傍に置換 基が存在する場合、該置換基の電気吸引性能が大きいほどのスルホン酸のプロトンは解離し易くなり強酸となる。本発明のフルオロスルホン酸は、基: $-CF_2-SO_3$ Hに、極めて高い電子吸引性基: $R-S(=O)_a$ -が結合しているため、高い酸性度を示す。

5 参考までに、各置換基のハメット定敷を下記に示す(日本化学会編 化学便覧 基礎編 改訂4版 II-347,348頁より)。

	選換基	σm	σр
	C _e H _e	0.04	0.02
	F	0.34	0.06
10	CONH ₂	0.28	0.31
	CO ₂ R	0.35	0.44
	COCH3	0.36	0.47
	CF ₃	0.46	0.53
	SOCH ₃	0.52	0.49
15	SO_2NH_3	0.53	0.58
	SFs	0.61	0.68
	CN	0.62	0.71
	SO ₃ CH ₃	0.68	0.73
	SO ₃ CF ₃	0.76	0.96

20

この表から見て分かるように、置換基 $-SOCH_3$ 、 $-SO_2CH_3$ 、又は $-SO_2CF_3$ のハメット定数は高く、特に、 SO_2CH_3 又は SO_2CF_3 は極めて高い値を示している。本発明のフルオロスルホン酸はこれらの基を含有するため、高い酸性度を有していることが分かる。

25 しかも、上述の本発明化合物の製法をみれば理解できるように、基Rに多様な 管能基を容易に導入することが可能であるという利点も有している。

III. 本発明化合物の用途

上述したように、本発明のフルオロスルホン酸は高い酸性度を有しており、該 フルオロスルホン酸又はその塩は合成反応における触媒(酸触媒)として用いる ことができる。

5

10

15

20

25

また、本発明の化合物は、レジスト材料に用いる光酸発生剤、すなわち光を照 射すると効率よく酸を発生し、レジスト(化学増幅フォトレジスト、液晶カラー フィルタなど)に好露に使用しうる光酸発生剤として用いることができる。

本発明のフルオロスルホン酸の塩は、各種電池の電解質として用いることができる。例えば、リチウムイオン (一次または二次) 電池の電解質として、特に非水系リチウムイオン (一次または二次) 電池の電解質として好適である。電解被に用いられる溶媒としては、例えば、プロピレンカーボネート、エチレンカーボネート、ジエチルカーボネート、ジメチルカーボネート、ジメトキシエタン、アープチロラクトン、酢酸メチル、蝴酸メチル等の公知の非水有機溶媒が挙げられる。この溶媒に、本発明の化合物を電解質の一部として加えて電解液とすることができる。この電解液は当然のことながら、水分が10ppm以下のものを用いることが好ましい。

本発明のフルオロスルホン酸の塩は、例えば文献 J. Electrochem. Soc., (2000) 147, 34 に記載されるように、リチウムイオン伝導性を有する非水溶液用電解質として、及びこれをポリマーマトリックスで固定したゲル電解質として用いることができる。リチウムイオン (一次または二次) 電池の正徳、負種、セパレータなどは、公知のものが使用できる。電池の形状としては、例えば、円衡型、角型、コイン型、フィルム状等を挙げることができる。負極材料としては、例えば、リチウム金属およびその合金、リチウムをドーブ・脱ドーブできる炭素材料や高分子材料、金属酸化物などのリチウムインターカレート化合物等が挙げられる。正極材料としては、例えば、LiColy、LiNiOy、LiMnO,などのリチウムと遷移金属の複合酸化物や、高分子材料等が挙げられる。セパレータとしては、例えば、ポリエチレンやポリプロピレン等の高分子材料の多孔膜や、本発明の電解被を吸蔵して固定化する高分子材料 (いわゆるゲル電解質)等を用いることができる。集電体の材料としては、例えば、鍋、アルミ、ステンレススチール、チタン、ニッケル、タングステン刺、炭素材料等が用いられ、その形状は、箔、網、不識布、パンチドメタル等が挙げられる。

また、本発明のフルオロスルホン酸の塩は、他に、光増感型太陽電池用電解液、

キャパシター用電解質又は電解液、エレクトロクロミズム、フォトクロミズム等 としても用いることができる。

発明を実施するための最良の形態

5 以下、実施例により本発明をさらに詳細に説明するが、本発明はそれに限定されるものではない。

実施例1

トリエチルアンモニウム (4-クロロフェニルチオ) ジフルオロメタンスルホナートの合成

- 10 p クロロベンゼンチオール 26.0g (0.18 mol) のメタノール 150 ml 溶液に、 水冷下、水酸化ナトリウム 7.98 g (0.20 mol) の水 150m l 溶液を加え機料し、 さらに室温で 30 分機料した(反応混合物 A)。500 L のステンレス製オートクレー プにクロロメタンスルホン酸ナトリウム 22.9 g (0.15 mol)を入れ、ここに上で 調製した反応混合物 A を加え、室温から 160℃までゆっくり昇温、さらに 160℃で 17 時間複料した。反応混合物を滅圧下濃縮し、得られた残さに酢酸エチルを加え 定後、酢酸エチルに溶けない結晶を濾取し、酢酸エチルで充分洗浄後乾燥し約 40g の粗結晶を得た。この粗結晶をエタノールを用いてソックスレーで抽出し精製す ることにより、(4-クロロフェニルチオ)メタンスルホン酸 1 21.9g (収率 56%) を得た。
- 20 アルゴン雰囲気下、フッ素樹脂製の反応容器に、Bi.i・3HF 38.7 g (240 mmo1) と IF, 53.3 g (240 mmo1) を入れ機枠した。ここにヘブタン 160ml を加えた後、 水冷下、(4-クロロフェニルチオ) メタンスルホン酸 <u>1</u> 20.9 g を約 1 分間がけて加えた。水浴をはずし、室温からゆっくり昇温、70℃下 16 時間機弁した。放冷 後、反応混合物を水 800m 1 中にあけ、ジクロロメタンで 3 回抽出した。抽出し た有機層に内部標準としてフルオロベンゼン 1.88ml(20 mmo1)を加え、「Pr-Niki を測定したところ、トリエチルアンモニウム (4-クロロフェニルチオ) ジフル

オロメタンスルホナート 2 が約59%の収率で生成していた。有機層をチオ硫酸ナトリウム水溶液で2回、水で1回洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥、乾燥 剤を適去後、溶液を濃縮し、15.3gの粗結晶を得た。この粗結晶を酢酸エチルーnーヘキサンで再結晶することにより、トリエチルアンモニウム (4クロロフェニルチオ)ジフルオロメタンスルホナート 2 9.7g(収率32%)を得た。
2: 'H-MMR(500MHz, CDCly)(ppm): 1.38(9H, t, J=7.4Hz), 3.16(6H, qd, J=7.4, 40Hz), 7.35(9H, dm, I=8.6Hz), 7.63(9H, dm, I=8.6Hz)

2: 'n-MMN(GOUMME, CDCL₃) (ppm): 1.58 (9H, I, J=1.4Hz), 3.10 (0H, QG, J=7.4
4.9Hz), 7.35 (2H, dm, J=8.6Hz), 7.63 (2H, dm, J=8.6Hz).

¹⁹F-MMR(500MHz, CDCl₃) (ppm): -79.1 (2F, s).

実施例2

10 トリエチルアンモニウム (4-クロロフェニルスルホニル) ジフルオロメタンス ルホナートの合成

トリエチルアンモニウム (4-クロロフェニルチオ) ジフルオロメタンスルホ ナート 2 220 mg (0.59 mmol) の酢酸 1ml 溶液に、室温で31%温酸化水素水 643 mg (5.9mmol) の酢酸 1 ml 溶液を滴下した。その後、混合液をゆっくり 80℃ に昇温して、そのまま3日間加熱した後、さらに系内に31%渦輪化水素水 643 mg 15 (5.9mmo1) の酢酸 1 ml 溶液を追加して 100℃で 3 日間加熱した。反応液を放 冷後、系内に内部標準としてフルオロベンゼン 94 ul(1 mmal)を加え **F-NMR を測定したところ、トリエチルアンモニウム (4-クロロフェニルスルホニル) ジフルオロメタンスルホナート 3 が収率77%、トリエチルアンモニウム (4-クロロフェニルスルフィニル) ジフルオロメタンスルホナート 4 が収率 6% 生 20 成していた。反応液にトリエチルアミンを加え中和後、ジクロロメタンで抽出、 有機屬を水洗後無水硫酸マグネシウムで乾燥、乾燥剤を減去後、溶液を濃縮する ことにより、206 mg の粗結晶を得た。この粗結晶をメタノールを展開溶媒として シリカゲルブレートで精製することにより、トリエチルアンモニウム (4-クロ ロフェニルスルホニル) ジフルオロメタンスルホナート 3 117 mg (収率 49%) 25 か得た。

3: 'H-NMR (500MHz, CD,0D) (ppm): 1.29 (9H, t, J=7, 3Hz), 3.15 (6H, q, J=7, 3Hz), 7.68(2H, dm, I=8.8Hz), 8.01(2H, dm, I=8.8Hz),

15F-NMR (500MHz, CD,OD) (ppm): -103,6(2F, s).

実施例3

トリエチルアンモニウム (4-クロロフェニルスルホニル) ジフルオロメタンス ルホナートの合成

トリエチルアンモニウム (4-クロロフェニルチオ) ジフルオロメタンスルホ ナート 2 72 mg (8.16 mmol) のメタノール 1 ml 溶液に、オキソン (Oxone) (2KHSO,・KHSO,・K,SO,) 197 mg の水 0,75 ml 懸濁液を加え、室温で一日攪拌し た。さらにメタノール 0.5 ml、水 0.38 ml、及びオキソン 100 mg 添加した後 7 日間擦挫した。反応被の iP-MBR を測定したところ、トリエチルアンモニウム (4-クロロフェニルスルホニル) ジフルオロメタンスルホナート 3 とトリエチルア ンモニウム (4-クロロフェニルスルフィニル) ジフルオロメタンスルホナート 4 が82:18 の比で生成していた。

実施例4 15

10

20

トリエチルアンモニウム (4-クロロフェニルスルフィニル) ジフルオロメタン スルホナートの合成

$$C \vdash \underbrace{\begin{array}{c} S \\ F \\ F \end{array}}_{F} SO_{3} \cdot El_{9}NH^{+} \qquad \underbrace{\begin{array}{c} H_{2}O_{2} \\ H_{2}O_{2} \end{array}}_{F} C \vdash \underbrace{\begin{array}{c} O \\ S \\ F \end{array}}_{F} SO_{3} \cdot El_{9}NH^{+}$$

トリエチルアンチニウム (4-クロロフェニルチオ) ジフルオロメタンスルホ ナート 2 500 mg (1.33 mmol) の酢酸 2.5ml 溶液に、室温で 31%過酸化水素 水 292 mg (2.66 mmol) の酢酸 1 ml 溶液を施下した。その後、ゆっくり 80℃ に昇温し、そのまま20時間過熱した。反応液を放給後、系内に内部標準としてフ ルオロベンゼン 188 μ1 (2 mmol) を加え l¹F-NMR を測定したところ、トリエチ ルアンモニウム (4-クロロフェニルスルフィニル) ジフルオロメタンスルホナ ート 4が収率 77%、トリエチルアンモニウム (4-クロロフェニルスルホニル) 25 ジフルオロメタンスルホナート 3 が収率 23% で生成していた。反応液にトリエ チルアミンを加え中和後、ジクロロメタンで抽出した。有機層を水洗後無水硫酸 マグネシウムで乾燥、乾燥剤を遮去後、溶液を濃縮し、334mgの油状物を得た。 さらなる雑製は、メタノールを展開溶雑とし、シリカゲルブレートでおこなった。

4: H-NeR (500MHz, CD₂0D) (ppm): 1.28 (9H, t, J=7.3Hz), 3.13 (6H, q, J=7.3Hz), 7.62 (2H, dm, J=8.7Hz), 7.82 (2H, dm, J=8.7Hz).

¹⁹F-NMR (500MHz, CD₂OD) (ppm): -104.8(1F, d, J=204Hz), -108.7(1F, d, J=204Hz). 来施例 5

スルフィド化合物6の合成

スルフィド化合物6 を無色結晶として収率66%で得た。

ジフルオロメタンスルホニルベンゼン<u>5</u> 500 mg (2.59 mmol) のジクロロメ タン 6ml 溶液にベンジルジスルフィド 638mg(2.59 mmol)及びテトラブチルアン 10 モニウムプロミド 20mg を加え、室温で 50%水酸化ナトリウム水溶液 6ml%を施 下した後、そのまま 24 時間室温で攪搾した。冷却しながら、水及び酢酸エチルを 加え、酢酸エチル抽出を二回行った。希塩酸及びブラインで洗浄後、無水硫酸マ グネシウムで乾燥、乾燥剤を施去後、溶液を濃縮した。残渣を、シリカゲルカラ ムクロマトグラフィー (ヘキサン:酢酸エチル=10:1)で精製することにより、

<u>6</u>: 'H-NMR(500MH2, CDCl₃) (ppm): 4.32(2H, s), 7.28-7.35(5H, m), 7.55-8.05(5H, m.)

¹⁹F-NMR (500MHz, CDCl₃) (ppm): -81.0(s)

HRMS: 理論値 314.02468 (W⁺)

実測値 314.02422 (M')

融点: 54.1-55.2℃

実施例6

15

20

スルホニル化合物7の合成

スルフィド化合物 6 1g (3.19 mmol) を水 10ml に分散させ、内温 0~5 ℃に て塩素ガスを4時間パブリングさせた。冷却しながら、水及びジクロロメタンを 加え、ジクロロメタン抽出を二回行った。プラインで洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥、乾燥剤を濾去後、溶液を濃縮し、970mgの油状物を得た。系内に内部標準としてフルオロベンゼン 299 µ 1 (3.19 mmol) を加え "P-NMR を測定し、内部標準を基準として収率を求めたところ、スルホニルクロライド" 7 が 91%で 生成していることを確認した。

7: 'H-NMR (500MHz, CDCL) (nom): 7,72-8,15 (5H, m)

10 19F-NMR (500MHz, CDC1,) (ppm): -96.0(s)

実施例7

5

15

20

スルフィド化合物8の合成

ジフルオロメタンスルホニルペンゼン<u>5</u> 500 mg (2.59 mmol) のジクロロメタン 6ml 溶液に、n-ブチルジスルフィド 492.5μ1(2.59 mmol) 及びテトラブテルアンモニウムブロミド 20mg を加え、室温で 50%水酸化ナトリウム水溶液 6ml%を滴下した後、そのまま 72 時間室温で攪拌した。冷却しながら、水及び酢酸エチルを加え、酢酸エチル抽出を二回行った。希難酸及びブラインで洗浄後、無水疏酸マグネシウムで乾燥、乾燥剤を遮去後、溶液を濃縮した。残渣を、シリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチル=10:1) で精製することにより、スルフィド化合物8 を無色透明液体として収率 67%で得た。

8: 'H-NMR (500MHz, CDC1₂' (ppm): 0.93 (3H, t, J=7.34), 1.45 (2H, di, J=7.34, 7.25), 1.67 (2H, dd, J=7.25, 7.46), 3.08 (2H, t, J=7.46), 7.54-8.05 (5H, m)

*F-NMR (500MHz, CDC1₂' (ppm): -80.6 (s)

15

実施例8

スルホニル化合物7の合成

(1) スルフィド化合物<u>8</u> Ig (3.56 mmol) をトリフルオロ酢酸 10ml に溶かし、 内温度 0~5 ℃にて塩素ガスを10 時間パブリングさせた。系内に内部標準として フルオロベンゼン 334 µ 1 (3.56 mmol) を加え 坪-NMR を測定したところ、サ ルファークロリド化合物<u>9</u>が収率 55%で生成していた。溶液を濃縮し、820mg の油状物を得た。

9: 'H-NMR(500MHz, CDCl₂) (ppm): 7.63-8.10(5H, m)

**F-NMR(500MHz, CDCl₂) (ppm): -81.1(s)

(2)上記820mgの未精製のサルファークロリド化合物9を水10mlに分散させ、 内温度0~5℃にて塩素ガスを5時間パブリングさせた。冷却しながら、水及び ジクロロメタンを加え、ジクロロメタン抽出を二回行った。ブラインで洗浄後、 無水硫酸マグネシウムで乾燥、乾燥剤を遮去後、溶液を濃縮し、450mgの油状物 を得た。系内に内部標準としてフルオロベンゼン 334 µ1 (3.58 mmol) を加え 「中州駅を測定したところ、スルホニル化合物7がスルフィド化合物8からのトータル収集45%で生成していた。

得られるスルホニル化合物は、公知の方法により、スルホン酸(又はその塩) に変換することができる。

7: H-NMR (500MHz, CDC1₈) (ppm): 7.72-8.15 (5H, m)

20 19F-NMR (500MHz. CDC1,) (ppm): -96.0(s)

なお、本明細書に記載された公知文献は、参考として援用される。

発明の効果

25 本発明のフルオロスルホン酸は、従来のフルオロスルホン酸に比べ、安定かつ

高い酸性度を有している。そして、本発明のフルオロスルホン酸化合物の製法に よれば、種々の誘導体を簡便に合成することが可能である。また、本発明のフル オロスルホン酸化合物は、強酸触媒、電解質等の広範な用途に好適に用いられる。 WO 2004/072021 PCT/JP2004/001547

32

請求の顧問

1. 一般式:

$$-S (=0)$$
 $-CF$ $-SO$ $+H$

5 (式中、nは1叉は2を示す)

で表される基を分子内に有する化合物又はその塩。

2. 一般式(1):

$$R-S (=0), -CF, -SO, H$$
 (1)

- 10 (式中、Rは、置換基を有してもよいアルキル基、置換基を有してもよいハロアルキル基、置換基を有してもよいアルケニル基、置換基を有してもよいハロアルケニル基、置換基を有してもよいハロアルケニル基、置換基を有してもよいシクロアルキール基、置換基を有してもよいシクロアルケニル基、置換基を有してもよいシクロアルケニル基、置換基を有してもよいアカニル基、置換基を有してもよいアルカニル本・置換基を有してもよいアルケニルオキシカルボニル基、置換基を有してもよいアルケニルオキシカルボニル基、置換基を有してもよいアルカーボニル基、置換基を有してもよいアルカーボニル基、置換基を有してもよいアルカーボニル基、置換基を有してもよいアルボニル基、置換基を有してもよいアルガニル基、置換基を有してもよいアルガニル基、置換基を有してもよいアルガニル基、置換基を有してもよいアルガニル基、置換基を有してもよいアルガニル基、置換基を有してもよいアルガニル基、置換基を有してもよいカルバモイル基、又はシアノ基を示し、nは1又は2を示す。
- 20 で表される化合物又はその塩。

3. 一般式 (2):

25

$$R-S-CF_s-SO_sH$$
 (2)

(式中、Rは、置換基を有してもよいアルキル基、置換基を有してもよいハロアルキル基、置換基を有してもよいアルケニル基、置換基を有してもよいハロアルケニル基、置換基を有してもよいハロアルキール基、置換基を有してもよいシクロアルキール基、置換基を有してもよいシクロアルケニル基、置換基を有してもよいアルコキシカルボニル基、置換基を有してもよいア 環基、置換基を有してもよいアルコキシカルボニル基、置換基を有してもよいア

ルケニルオキシカルボニル基、置換基を有してもよいアルキニルオキシカルボニ ル基、置換基を有してもよいアリールオキシカルボニル基、置換基を有してもよいアシル基、置換基を有してもよいカルバモイル基、又はシアノ基を示す) できされる化会物又はその塩。

5

10

15

$$R-S (=O) _{n}-CF_{2}-SO_{2}X$$
 (3)

(式中、Rは、離換基を有してもよいアルキル基、置換基を有してもよいハロアルキル基、置換基を有してもよいアルケニル基、置換基を有してもよいハロアルケニル基、置換基を有してもよいアルキニル基、置換基を有してもよいシクロアルキル基、置換基を有してもよいシクロアルキル基、置換基を有してもよいシクロアルケニル基、置換基を有してもよいアリール基、置換基を有してもよい複素環基、置換基を有してもよいアルコキシカルボニル基、置換基を有してもよいアルケニルオキシカルボニル基、置換基を有してもよいアリールオキシカルボニル基、置換基を有してもよいアシル基、置換基を有してもよいアシル基、置換基を有してもよいアシル基、置換基を有してもよいアルアシル基、以はシアノ基を示し、Xはハロゲン原子を示し、nは1又は2を示す)

で表される化合物(但し、CF $_2$ SO $_2$ CF $_2$ SO $_2$ F、FSO $_2$ CF $_2$ SO $_2$ CF $_2$ SO $_2$ F、及びCF $_3$ SO $_2$ CF $_2$ SO $_2$ CF $_2$ SO $_2$ Fを除く)。

20

25

5. 一般式 (4):

$$R-S-CF.-SO.X$$
 (4)

ル基、置換基を有してもよいアリールオキシカルボニル基、置換基を有してもよいアシル基、置換基を有してもよいカルバモイル基、又はシアノ基を示し、Xは ハロゲン原子を示す)

で表される化合物。

5

R-SM (6)

(式中、Rは、監換基を有してもよいアルキル基、置換基を有してもよいハロアルキル基、置換基を有してもよいハロアルキル基、置換基を有してもよいハロアルキル基、置換基を有してもよいハロアルキール基、置換基を有してもよいハロアルキール基、置換基を有してもよいシクロアルキル基、置換基を有してもよいシクロアルケール基、置換基を有してもよいアリール基、置換基を有してもよい複素環基、置換基を有してもよいアルコキシカルボニル基、置換基を有してもよいアルケールオキシカルボニル基、置換基を有してもよいアルケニルオ・シカルボニル基、置換基を有してもよいアリールオキシカルボニル基、置換基を有してもよいアリールオキシカルボニル基、置換基を有してもよいアリールオキシカルボニル基、置換基を有してもよいアリールオキシカルボニル基、置換基を有してもよいアリールオキシカルボニル基、置換基を有してもよいアリールオキシカルボニル基、置換基を有してもよいアリールオキシカルボニル基、置換基を有してもよいアリールオキシカルボニル基、置換基を有してもよいアリールオキシカルボニル基、置換基を有してもよいアシル基、置換基を有してもよいアシル基、置換基を有してもよいアリールオキシカルボニル基、

で表される化合物と、一般式 (7):

水窓原子叉は金属原子を示す)

$$Y-CH_3-SO_3M_0$$
 (7)

20 (式中、Yはハロゲン原子を示し、M。は金属原子を示す)で表される化合物とを反応させて、必要に応じて塩にすることを特徴とする、一般式(8):

(但し、記号は前記に同じ)

25 で表される化合物又はその塩の製法。

$$R-S-CH_2-SO_3H$$
 (8)

(式中、Rは、置換基を有してもよいアルキル基、置換基を有してもよいハロア

ñ

10

ルキル基、置換基を有してもよいアルケニル基、置換基を有してもよいハロアルケニル基、置換基を有してもよいシクロアルキニル基、置換基を有してもよいシクロアルキル基、置換基を有してもよいシクロアルケニル基、置換基を有してもよい複素 環基、置換基を有してもよいでリール基、置換基を有してもよいでリールがエル基、置換基を有してもよいアルケニルオキシカルボニル基、置換基を有してもよいアルケニルオキシカルボニル基、置換基を有してもよいアリールオキシカルボニル基、置換基を有してもよいアリールオキシカルボニル基、置換基を有してもよいアリールオキシカルボニル基、置換基を有してもよいアシル基、置換基を有してもよいカルパモイル基、又はシアノ基を示す)で表される化合物又はその塩をフッ素化し、必要に応じて塩にすることを特徴とする、一般式(2):

$$R - S - CF_3 - SO_3H \qquad (2)$$

(但し、配号は前記に同じ)

で表される化合物又はその塩の製法。

15 8. 一般式 (2):

$$R-S-CF,-SO_3H$$
 (2)

(式中、Rは、置換基を有してもよいアルキル基、置換基を有してもよいハロアルキル基、置換基を有してもよいハロアルケニル基、置換基を有してもよいハロアルケニル基、置換基を有してもよいハロアルケニル基、置換基を有してもよいハロアルケニル基、置換基を有してもよいシクロアルキール基、置換基を有してもよいシクロアルケニル基、置換基を有してもよいアカニル基、置換基を有してもよいアルケニルオーシカルボニル基、置換基を有してもよいアルケニルオーシカルボニル基、置換基を有してもよいアルケニルオーシカルボニル基、置換基を有してもよいアルタニル基、置換基を有してもよいアルタニル基、置換基を有してもよいアルタールを表してもよいアルースを表してもよいアルースを表してもよいアルースを表してもよいアルースを表してもよいアルースを表してもまいアルースを表してもまいアシル基、置換基を有してもよいカルバモイル基、又はシアノ基を示す)で表される化合物を酸化し、必要に応じて塩にすることを特徴とする、一般式(1):

$$R-S = (-0)_{5} - CF_{2} - SO_{3}H$$
 (1)

(式中、nは1又は2を示し、他の記号は前記に同じ)

で表される化合物又はその塩の製法。

9. 一般式 (12):

$$R-S (=0) _{0}-CF_{2}-SR^{1}$$
 (12)

5 (式中、Rは、置換基を有してもよいアルキル基、置換基を有してもよいハロアルキル基、置換基を有してもよいアルケニル基、置換基を有してもよいハロアルケニル基、置換基を有してもよいアルキニル基、置換基を有してもよいハロアルキール基、置換基を有してもよいシクロアルケニル基、置換基を有してもよいシクロアルケニル基、置換基を有してもよいアリール基、置換基を有してもよいアルケニルオキシカルボニル基、置換基を有してもよいアルケニルオキシカルボニル基、置換基を有してもよいアルケニルオキシカルボニル基、置換基を有してもよいアリールオキシカルボニル基、置換基を有してもよいアシル基、置換基を有してもよいアリールオキシカルボニル基、置換基を有してもよいアルケニルオースは、正でシルボニルを、置換基を有してもよいアリールオースによいシクロアルキル基、又は置換基を有してもよいアリール基、又は置換基を有してもよいアリール基。

で表される化合物を酸化することを特徴とする、一般式 (3):

$$R-S (=O)_n-CF_2-SO_2X$$
 (3)

(但し、記号は前記に同じ)

20 で表される化合物の製法。

10. 一般式(3):

$$R-S (=0), -CF, -SO, X$$
 (3)

(式中、Rは、置換基を有してもよいアルキル基、置換基を有してもよいハロアルキル基、置換基を有してもよいハロアルケニル基、置換基を有してもよいハロアルケニル基、置換基を有してもよいハロアルキニル基、置換基を有してもよいシクロアルケニル基、置換基を有してもよいシクロアルケニル基、置換基を有してもよいで表していまいで表していまいで表していまいで表していまいで表していまいで表していまいで表していまいで表していまいで表していまいで表していまいで表していまいで表していまいで表していまいで表していまいで表していまいで表していまいであります。

WO 2004/072021 PCT/JP2004/001547

37

ルケニルオキシカルボニル基、置換基を有してもよいアルキニルオキシカルボニ ル基、置換基を有してもよいアリールオキシカルボニル基、置換基を有してもよ いアシル基、置換基を有してもよいカルバモイル基、又はシアノ基を示し、nは 1又は2を示し、Xはハロゲン原子を示す)

5 で表される化合物を加水分解し、必要に応じて塩にすることを特徴とする、一般 式(1):

$$R-S (=O)_{B}-CF_{2}-SO_{3}H$$
 (1)

(但し、記号は前紀に同じ)

で表される化合物又はその塩の製法。

10

11. 一般式 (12a):

$$R-S (=O)_{n}-CF_{2}-S-CH_{2}-Ph$$
 (12a)

(式中、Rは、置換基を有してもよいアルキル基、置換基を有してもよいハロアルキル基、置換基を有してもよいアルケニル基、置換基を有してもよいハロアル

- 15 ケニル基、置換基を有してもよいアルキニル基、置換基を有してもよいハロアルキニル基、置換基を有してもよいシクロアルキル基、置換基を有してもよいシクロアルケニル基、置換基を有してもよいでリール基、置換基を有してもよいア東基、置換基を有してもよいアルウニルオキシカルボニル基、置換基を有してもよいアルキニルオキシカルボニル基、置換基を有してもよいアルキニルオキシカルボニ
- 20 ル基、置換基を有してもよいアリールオキシカルボニル基、置換基を有してもよいアシル基、置換基を有してもよいカルパモイル基、又はシアノ基を示し、nは1又は2を示す)

で表される化合物。

- 25 12、請求項1又は2に記載の化合物又はその塩からなる電解質。
 - 13. 請求項12に記載の電解質を含む電池。
 - 14. 請求項1又は2に記載の化合物又はその塩からなる酸触媒。

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Facsimile No.
Form PCT/ISA/210 (second sheet) (January 2004)

International analization Ma

A CLASSIFE			PCT/JP2	004/001547
Int.Cl	CATION OF SUBJECT MATTER OO7C317/14, 315/02, 315/04, // H01M6/16, 10/40, 14/00	319/14, 319/2	20, 323/65,	323/66
According to In	ternational Patent Classification (IPC) or to both nation	nal classification and IP	С	
B. FIELDS SE			~	***************************************
Int.Cl	HO1M6/16, 10/40, 14/00	319/14, 319/2		
	searched other than minimum documentation to the ex-			
REGIST	base consulted during the international search (name of RY (STN), CAPLUS (STN)	data base and, where p	racticable, search te	rms used)
C. DOCUME	NTS CONSIDERED TO BE RELEVANT			
Category*	Citation of document, with indication, where a	ppropriate, of the releva	mt passages	Relevant to claim No.
X A.	WO 99/7676 A1 (MERCK PATENT GMBH.), 18 February, 1999 (18.02.99), Full text 4 JP 2001-512714 A		1,2,12,13 3-11,14	
х	WO 00/42028 A1 (MONSARTO CO. 20 July, 2000 (20.07.00), Full text & US 6461997 B1 & EE & JF 2002-534514 A), 1140865 A1		11
	cuments are listed in the continuation of Box C.	See patent fam	ily annex.	
A" document of to be of particle to be of particle affing date. L" document we sited to esta special reaso document me document me document put the priority of the actual of the actual	pories of letid documents: fifting the general state of the art which is not considered coals relevance author option that updatished on or after the international faich may throw doubts on priority claim(s) or which is bills the publication date of another claims or other foring to an oral disclosure, use, estibilition or other moring to an oral disclosure, use, estibilities or other foring to an oral disclosure, use, estibilities or other means are claimed. I completion of the international filling date but later then the completion of the international search 1, 2004 (28,04,04)	date and not in co the principle or the "X" document of parti- considered novel step when the doc "Y" document of parti- considered to in combined with on being obvious to a "&" document membe	utilet with the applies sory underlying the in cular relevance; the cl- or cannot be consid- ument is taken alone cular relevance; the ch- volve an inventive s or or note other such a person skilled in the coffice and the same patent for	aimed invention cannot be sted to involve an inventive simed invention cannot be tep when the document is not means, such combination at milly h report
	g address of the ISA/	Authorized officer		

Telephone No.

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No. PCT/JP2004/001547

<With respect to subject matters for search>

Claim 1 involves an extremely large number of compounds. However, the compounds which are disclosed in the meaning of Article 5 of the PCT are limited to an exceedingly small part of the compounds claimed. Also in the meaning of Article 6 of the PCT, claim 1 is not sufficiently supported.

Consequently, a search was made with respect to the part which is disclosed in and supported by the description, i.e., compounds having the substituent R shown in claim 2. A complete search was made with respect to claim 2 and the succeeding claims.

国際調査報告		国際出願番号	PCT/JP20	04/001547	
Int. Cl. 7 C	展する分野の分類(国際特許分類(IPC)) 07C317/14、315/02、315/0 // H01M6/16、10/40、14/0)4, 319/14, 0	319/20, 3	23/65,	
調査を行った。 Int.CL. C	行った分野 数小限資料 (国際特許分類 (1 P C)) 0 7 C 3 1 7 / 1 4 , 3 1 5 / 0 2 , 3 1 5 / 0 , H0 1 M6 / 1 6 , 1 0 / 4 0 , 1 4 / 0 0	94, 319/14,	319/20, 3	23/65,	
最小限資料以外	外の資料で調査を行った分野に含まれるもの				
REGIS	用した電子データベース(データベースの名称、 TRY (STN) S (STN)	調査に使用した用部)		
C. 関連する 引用文献の カテゴリー*	5と認められる文献 引用文献名 及び一部の鑑所が関連すると	きは、その関連する	箇所の表示	関連する 請求の範囲の番号	
X A	WO 99/7676 A1 (MERCK 1999. 02. 18, 全文 & JP 2001-512714			1, 2, 12, 13 3-11, 14	
Х	WO 00/42028 A1 (MONS 2000.07.20,全文 & US 6461997 B1 & EP 1140865 A1 & JP 2002-534514			11	
□ C欄の続きにも文献が列挙されている。 □ パテントファミリーに関する別紙を参照。					
* 引用文献のカテゴリー 「A」特に関連のある文献ではなく、一般的技術水準を示すしの 「B」関連出層目前の出版または特許であるが、国際出層日 以後に公装された之前であるが、国際出層日 以後に公装されたもの 「L」授先総主張に្族業士を起すって献以は他の文献の発行 日当としては他の特別生用を確立するために引用する 文献(理由を付す) 「O」口順による開系、使用、展示等に電投する文献 「P」国際出願目前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願					
部際調査を完了	L於日 28.04.2004	国際調査報告の発送	18.	5. 2004	

特許庁審査官 (権限のある職員)

吉住 和之

電話番号 03-3581-1101 内線 3441

4H 3235

日本國特許庁 (ISA/JP) 郵便番号100-8915

国際調査機関の名称及びあて先

<調査の対象について>

請求の範囲1は、非常に多数の化合物を包含している。しかしながら、PCT第5条の意味において開示されているのは、クレームされた化合物のごくわずかな部分にすぎず、また、PCT第6条の意味においても、請求の範囲1は充分な悪付けがなされていない。よって、調査は、明細書に開示され、裏付けられている部分、すなわち請求の範囲2に示された置換基尺を有する化合物について行った。また、請求の範囲2以下については、完全な鑑客を行った。